

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

Versão 1.0

9/12/2016

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

<p>Objectivos</p> <p>1.ª Parte: Perfil e Scorecard (quadro de resultados) do Estabelecimento</p> <ul style="list-style-type: none">• Reunir informações sobre a análise da situação do nível de prontidão do estabelecimento para viabilizar a monitoração de rotina da CV (carga viral) dos pacientes a receber ART (terapia antirretroviral)• Avaliar os sistemas clínicos existentes para a implementação de testes de rotina da carga viral (CV) e sua interpretação• Servir de scorecard (quadro de resultados) para a monitoração e documentação dos melhoramentos <p>2ª Parte: Pontuação e Resumo – Fornecer uma medição padronizada para documentar a situação da linha de base e os melhoramentos do estabelecimento de saúde</p> <p>3ª Parte: Debrífingue (entrevista) – Discutir as conclusões e recomendações com os principais intervenientes</p> <p>Instruções para os Avaliadores</p> <ul style="list-style-type: none">• Familiarizar-se com o scorecard• Explicar os objectivos do scorecard aos encarregados do estabelecimento, médicos de ART, director ou funcionário do laboratório, funcionário de monitoração e avaliação (MeA)/encarregado dos dados antes de preencher o scorecard• Aplicar a 1ª e 2ª secções ao médico de tratamento ART (o encarregado do estabelecimento em causa também pode contribuir)	<ul style="list-style-type: none">•	<ul style="list-style-type: none">• Efe• enc• do l• Dis• enc• do l <p>Pontuação</p> <p>Avaliar o n</p> <p>identificaçã</p> <p>Verificar:</p> <ul style="list-style-type: none">• Sim• Par• pon• Não• Inse• apli• A 2• obs• esta• Con• no e
---	---	--

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

<ul style="list-style-type: none"> • Aplicar a 3ª, 4ª, 5ª secção (caso aplicável) ao gerente do laboratório/responsável • Aplicar a 8ª secção 8 ao responsável / encarregado da monitoração e avaliação (MeA) dos dados (pode ser necessário obter a contribuição do médico de ART) • Preencher o scorecard em todas as suas secções 	
---	--

1ª PARTE: Informação básica sobre o Centro e a Avaliação e Características do Estabelecimento

É favor inserir a informação relevante no quadro-resumo abaixo.


Data da avaliação (DDD/MM/AAAA):		Primeira avaliação? Sim <input type="checkbox"/> Não <input type="checkbox"/>
Data de início:	Data de fim:	Se respondeu Não: Data da última avaliação (DDD/MM/AAAA):
Nome do estabelecimento:		Nível do Estabelecimento (marcar um) Regional/Provincial/Local Centro de encaminhamento/Centro de excelência Distrito Centro de saúde Enfermaria/centro ambulante Posto de saúde Outro (especificar de forma a reflectir o contexto nacional):
Região/Província/Zona:		Afiliação (Marcar um) Governo Particular Organização religiosa Organização não governamental Outra:
Nome do 1º Avaliador:		Nome do 2º Avaliador:


Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

1.0 CARACTERÍSTICAS DO ESTABELECIMENTO			
Aplicar a 1ª e 2ª secções ao médico de ART (o encarregado do estabelecimento também pode contribuir).			
Resposta			
Quando tiveram início os testes de CV neste estabelecimento? (MM/AAAA)			
Quantos pacientes estão actualmente a tomar ARTs?			
Quantos pacientes estão a tomar ART de 2ª linha?			
	Número	Centros de manutenção	Comentários
Número total de clientes peritos (CP)			
Fornecer os comentários adicionais que tiver sobre os desafios enfrentados em termos dos recursos humanos disponíveis para o tratamento do HIV e testes relacionados com o HIV (p.ex. CV)			





Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

2ª PARTE




Marcar, em cada uma das secções abaixo, **Sim**, **Parcial** ou **Não**, conforme aplicável. Indicar **“Sim”** apenas se todos os elementos estiverem presentes de modo satisfatório. Fornecer comentários em relação a cada resposta **“Parcial”** ou **“Não”**. Inserir N/A na secção de comentários secção se a resposta for **“não aplicável”**. Certas perguntas requerem a observação de materiais para se marcar a pontuação = **“Sim”** e estão indicadas pelo ícone .

SECÇÃO		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
2.0 PERGUNTAS RELACIONADAS COM OS CUIDADOS CLÍNICOS						Pontos
Tipo de Teste, Algoritmos dos Testes e Responsabilidades Pessoais						
2.1	O seu estabelecimento está a requisitar / encomendar testes de CV? <input type="checkbox"/> Específicos (marcar PARCIAL e indicar para quem nos comentários) <input type="checkbox"/> De rotina (marcar SIM, se for para todas as populações; marcar = parcial se for apenas para sub-populações específicas)					
 2.2	Os auxílios de trabalho para os algoritmos dos testes de CV foram introduzidos para as seguintes populações?					
	2.2.1 Adultos?					
	2.2.2 Adolescentes (10-19 anos)?					
	2.2.3 Crianças (menos de 10 anos)?					
	2.2.4 Grávidas/mulheres a amamentar?					
2.3	A clínica tem pessoal encarregado das seguintes actividades?					
	2.3.1 Uma pessoa focal identificada na clínica de ARTs, responsável por actividades relacionadas com a CV?					
	2.3.2 Preenchimento do formulário de requisição da CV?					
	2.3.3 Recolha de amostras de CV?					



Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	2.3.4 Recebimento dos documentos de resultados dos testes de CV enviados pelo laboratório (explicar se é um laboratório de processamento ou um mini-laboratório local)? (Nota: um mini-laboratório é um local equipado com um técnico de laboratório/tecnólogo com capacidade para efectuar a centrifugação das amostras e onde se efectuam outros diagnósticos, como a coloração de gram, o esfregaço AFB, urinálise, etc.)					
	2.3.5 Revisão dos resultados dos testes de CV e separação dos mesmos entre <1000 e ≥1000 cópias por ml?					
	2.3.6 Documentação dos resultados dos testes de CV no ficheiro do paciente?					
	2.3.7 Seguimento dos resultados dos testes de CV que não tenham sido recebidos do laboratório (ou seja, pendentes ou ainda não analisados)?					
SECÇÃO		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
Antes do Teste						
	2.4 Existe algum formulário de requisição específico para amostras de CV, a nível nacional ou do centro?					
	2.5 Existem bastantes exemplos do formulário de requisição para amostras de CV (ou seja, >3 meses)?					
	2.6 Desenvolveram-se procedimentos operacionais normais para encomendar CVs e recolher amostras de CV que incluam o seguinte?					
	2.6.1 Preenchimento do formulário de requisição para amostras de CV?					
	2.6.2 Recolha de amostras de CV?					
2.7	Existe algum programa de educação sobre a CV para pacientes, a nível do estabelecimento?					
	2.8 Tem materiais de educação e instrução sobre a CV para pacientes?					
Depois do Teste						

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

2.9	Existe algum programa de educação comunitária para instrução sobre a CV (ou seja, apresentações para promoção da sensibilização da comunidade)?					
2.10	Uma vez que os resultados dos testes de CV tenham sido recebidos do laboratório central / centro, existe algum sistema para revisão dos resultados no seu estabelecimento?					
2.11	Quando os resultados da CV são revistos, são normalmente separados em cópias de ≥ 1000 /ml e cópias de < 1000 cópias/ml?					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
2.12	Existe algum processo para garantir que os pacientes recebam os seus resultados?					
 2.13	Desenvolvem-se procedimentos operacionais normais para registar os resultados dos testes de CV nos seguintes lugares (uma vez que sejam devolvidos ao centro)?					
	2.13.1 Ficha do paciente					
	2.13.2 Registo de altos valores de CV					
2.14	Os pacientes têm recebido os seus resultados dentro de um período de tempo especificado? Se a resposta for sim, pontuar à base da média de tempo: <input type="checkbox"/> dentro de 1 mês (pontuação= sim) <input type="checkbox"/> > 1 mês-3 meses (pontuação= parcial) <input type="checkbox"/> > 3 meses (pontuação= não)					
 2.15	Existe algum procedimento operacional normal para a gestão de pacientes com supressão virológica (< 1000 cópias/ml)?					
 2.16	Existe algum procedimento operacional normal para a gestão de pacientes com falência virológica (≥ 1000 cópias/ml)?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

 2.17	Existem ferramentas para acompanhar os pacientes com uma CV de ≥ 1000 cópias/ml?					
2.18	Existe algum processo para o aconselhamento de reforço da adesão para pacientes com uma CV de ≥ 1000 cópias/ml?					
Aconselhamento de reforço da adesão						
 2.19	Existem auxílios de trabalho para utilizar durante o aconselhamento de reforço da adesão para pacientes com uma CV de ≥ 1000 cópias/ml, especificamente nas seguintes populações?					
	2.19.1 Adultos?					
	2.19.2 Adolescentes (10-19 anos)?					
	2.19.3 Crianças (menos de 10 anos)?					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
	2.19.4 Grávidas/mulheres a amamentar?					
2.20	Existe algum processo estabelecido para pacientes que não retornem ao posto para as sessões de aconselhamento de reforço da adesão?					
Gestão da Falência Viroológica						
2.21	Existe algum sistema de consulta de um especialista para a gestão de pacientes na 1ª linha com falência virológica (≥ 1000 cópias/ml; falência do regime de 1ª linha)?					
2.22	Existe algum processo normalizado para mudar de regime de ARV, para pacientes com falência da 1ª linha?					
2.23	Existe algum sistema de consulta de especialistas para a gestão de pacientes na 2ª linha com falência virológica (≥ 1000 cópias/ml; falência do regime de 2ª linha)?					
2.24	Existe algum processo normalizado para mudar de regime de ARV, para pacientes com falência da 2ª linha?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral



2.25	Estão disponíveis regimes de ARV de 2ª linha neste centro, para as seguintes populações?				
	2.25.1 Adultos?				
	2.25.2 Crianças?				
2.26	As práticas de contagem de CD4 para a monitoração de pacientes com ART foram alteradas neste centro, nos passados 6 meses?				
2.0 PONTUAÇÃO CLÍNICA					
					Pontuação/Total (excluindo NA)

SECÇÃO	SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
3.0 PERGUNTAS SOBRE O LABORATÓRIO					Pontos
<p>Aplicar a 3ª, 6ª, 7ª secção (caso aplicável) ao gerente do laboratório/responsável. <i>Responder às perguntas correspondentes com base no tipo de amostra recolhida: em recolhas de apenas sangue completo, preencher as perguntas 3.1 - 3.7 e 3.10 - 3.26; em recolhas de amostras de apenas gota de sangue seco, preencher as perguntas 3.1 - 3.2 e 3.8 - 3.26. (Nota: se o centro recolher tanto amostras de gota de sangue seco como de plasma, responder a todas as perguntas 3.1 - 3.26). Se o centro não tiver um mini-laboratório, (Nota: um mini-laboratório deve ter um técnico ou tecnólogo com a devida formação), omitir 3.4 - 3.7. Certas perguntas requerem a observação de materiais para se marcar a pontuação = “Sim” e estão indicadas pelo ícone </i>.</p>					
3.1	Tem um flebótomo?				
3.2	Existe algum indivíduo capaz de recolher amostras de sangue venoso das seguintes populações?				
	3.2.1 Adultos ≥ 15 anos?				
	Crianças				
	3.2.2 < 5 anos?				
	3.2.3 5-10 anos?				


Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	3.2.4 11 < 15 anos?					
3.3	O seu centro tem um mini-laboratório? (Nota: um mini-laboratório deve ter um técnico ou tecnólogo com a devida formação.) Se não tiver, omitir perguntas 3.4-3.7.					
3.4	Tem uma centrífugadora a funcionar, para separar o plasma?					
3.5	Aprendeu a centrifugar tubos de sangue?					
3.6	Tem um frigorífico a funcionar?					
3.7	Pode armazenar amostras à temperatura recomendada, tanto de sangue completo como de plasma, antes de o transportar para o laboratório para os testes de CV?					
3.8	Existe algum indivíduo capaz de preparar os seguintes tipos de amostras de CV neste centro?					
	3.8.1 Gota de sangue seco, de sangue venoso?					
	3.8.2 Gota de sangue seco de uma picada no dedo ou no calcanhar?					
Preparação e embalagem de gotas de sangue seco						
3.9	3.9.1 Usa luvas sem pó para recolher as gotas de sangue seco?					
	3.9.2 Prepara e embala as amostras de gotas de sangue seco?					
	3.9.3 Recolhe pelo menos 3 gotas de sangue completo por cada cartão de gota de sangue seco?					
	3.9.4 Seca as amostras de gotas de sangue seco pelo menos durante 4 horas antes de as embalar?					
	3.9.5 Separa os cartões de gotas de sangue seco com papel cristal caso tenha vários cartões na embalagem?					






Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	3.9.6 Embala os cartões de gotas de sangue seco em sacos com fechos de correr?					
	3.9.7 Inclui pelo menos 1 pacote de dessecante (exsicador) por cartão em cada embalagem?					
	3.9.8 Inclui um cartão indicador higrométrico (de humidade) em cada embalagem de gotas de sangue seco?					
Transporte de amostras						
 3.10	3.10.1 Existe um registo dos transportes de amostras?					
	3.10.2 O registo de transporte de amostras é alvo de uma revisão, para verificar se as condições de transporte e tempo foram respeitadas?					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
	3.10.3 O sistema de transporte de amostras mantém cadeia de frio?					
	3.10.4 A temperatura do transporte de amostras é monitorado?					
Qualidade das amostras						
3.11	Faz o seguimento da taxa mensal de rejeição de amostras?					
 3.12	Pode demonstrar a taxa mensal de rejeição de cada amostra nos passados 3 meses? Pontuação = sim se a % demonstrada para cada um dos 3 meses, pontuação = parcial se a pontuação for para 1-2 meses. Apontar as taxas de cada ou todos os meses nos comentários.					
3.13	Teve alguma taxa de rejeição de mais de 3% (p.ex., 1 em cada 30)? (Pontuação = No se > 3%; pontuação = Sim se < 3%)					


Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

3.14	Existe um sistema para revisão dos resultados de CV que não tenham sido devolvidos?					
3.15	Existe um sistema de feedback no seu estabelecimento para amostras rejeitadas / inadequadas?					
3.16	Recebe habitualmente comunicações do laboratório central de testes sobre amostras rejeitadas / inadequadas?					
Consumíveis/Reagentes						
3.17	Alguma vez teve falta de consumíveis para a recolha de amostras de CV nos últimos 3 meses?					
3.18	3.18.1 Existe um sistema local de inventário para todos os consumíveis necessários para a recolha de amostras de CV?					
	3.18.2 Todos os consumíveis relacionados com a recolha de amostras de CV são armazenados de acordo com as recomendações do fabricante?					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
	3.18.3 Todos os consumíveis necessários para a recolha de amostras de CV são usados ou descartados dentro do seu prazo de validade?					
3.19	Existem instalações de armazenamento adequadas para os reagentes?					
Segurança do Laboratório						
 3.20	3.20.1 O seu centro tem procedimentos para o manuseamento e descarte de materiais de risco biológico?					
	3.20.2 Tem kits para derrames de sangue?					
	3.20.3 Existem procedimentos operacionais normais para a gestão de derrames de sangue?					
	3.20.4 Alguma vez teve faltas de kits para derrames de sangue no ultimo ano?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	3.20.5 Existe documentação sobre a formação que o pessoal de laboratório tenha recebido sobre o manuseamento de material de risco biológico, a segurança no local de trabalho e a gestão de derrames? (se não tiver pessoal de laboratório, marque NA)					
	3.20.6 Tem sempre luvas disponíveis?					
	3.20.7 Tem outros materiais de risco biológico disponíveis (p.ex., sacos para materiais de risco biológico, recipientes para objectos aguçados)?					
Livros de registo, procedimentos operacionais normais e auxílios de trabalho						
 3.21	Existe uma ficha/livro de registo diário de amostras a nível do centro, que lhe permita documentar cada teste de CV encomendado e enviado para o laboratório?					
 3.22	Existe um procedimento operacional normal para preencher a ficha/livro de registo diário de amostras ?					
 3.23	A lista de verificação da entrega de formulários sobre a transmissão de amostras e sobre as amostras é devidamente preenchida de forma a indicar o nº de testes de CV encomendados?					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
 3.24	Existe um procedimento operacional normal para preencher a lista de verificação da entrega de formulários sobre a transmissão de amostras e sobre as amostras ?					
 3.25	3.25.1 Existem auxílios de trabalho para armazenamento de amostras de CV?					
	3.25.2 Existem auxílios de trabalho para a embalagem e transporte de amostras de CV?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	3.25.3 Existem auxílios de trabalho para a rejeição de amostras de CV?					
 3.26	Existem estoques suficientes (para mais de 3 meses) para os seguintes itens?					
	3.26.1 Registo / livro de registo diário de amostras?					
	3.26.2 Impresso de transmissão de amostras / lista de verificação da entrega de amostras?					
	3.26.3 Registo de transporte de amostras?					
3.0 PONTUAÇÃO SOBRE O LABORATÓRIO						Pontuação/Total (excluindo NA)

SECÇÃO		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
4.0 ESTABELECIMENTOS COM LOCAL DE ATENDIMENTO PARA TESTES DE CV						Pontos
4.1	O estabelecimento e/ou mini-laboratório está/estão registado(s) para EQA (avaliação externa da qualidade)?					
	Identifique a plataforma do local de atendimento para a CV e o número médio de testes efectuados por semana?					
4.2	Este estabelecimento passou a EQA anterior?					
4.3	Existe um local de atendimento efectivo para pôr em funcionamento um contrato de manutenção do equipamento para testes da CV?					
4.4	Houve alguma avaria do equipamento de CV neste último ano?					
4.5	Demorou mais de 1 mês a consertar o equipamento?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

4.6	6.6.1 Os técnicos de laboratório receberam formação para realizar testes de CV?					
	6.6.2 Todos os técnicos formados que realizam testes de CV passaram testes iniciais de competência? (nota: se NA, deixar a pontuação em branco)					
	6.6.3 Todos os técnicos com formação que realizam testes de CV passaram exames de competência? No ano passado? (Nota: se NA, deixar a pontuação em branco)					
4.7	Existem cursos anuais de actualização da formação, com registos da formação?					
4.0 PONTUAÇÃO DO LOCAL DE ATENDIMENTO PARA TESTES DE CV						Pontuação/Total (excluindo NA)

SECÇÃO		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
5.0 ESTABELECEMENTOS COM LABORATÓRIO						Pontos
5.1	O pessoal de laboratório recebeu formação para realizar testes de CV?					
5.2	O laboratório está matriculado num esquema de EQA (avaliação externa da qualidade)?					
5.3	O laboratório passou o EQA anterior?				Fornecer a pontuação do EQA anterior.	
5.4	Se o seu laboratório não passou o EQA anterior, adoptaram-se medidas de correcção?					
5.5	Existe em vigor um contrato efectivo para o equipamento de CV?					
5.6	Houve alguma avaria do equipamento no ano passado?					
5.7	Demorou mais de 1 mês a consertar o equipamento?					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

5.8	Existe algum gerador de reserva?					
5.9	Existem cursos anuais de revisão da formação, com registos da formação?					
5.10	O equipamento está ligado a alguma fonte de alimentação ininterrupta?					
5.0 PONTUAÇÃO DOS ESTABELECIMENTOS COM LABORATÓRIO						
						Pontuação/Total (excluindo NA)

SECÇÃO		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
6.0 MONITORAÇÃO e AVALIAÇÃO (MeA)						Pontos
Aplicar esta secção ao responsável/encarregado dos dados de monitoração e avaliação (MeA) (pode ser necessário obter a contribuição de um médico de ART).						
6.1	Os cartões dos pacientes actuais (e/ou registos médicos electrónicos) incluem campo(s) para monitorar testes de CV (incluindo os testes encomendados e os resultados)?					
6.2	Os registos actuais da ART incluem campo(s) para capturar os testes de CV e os dados dos resultados (incluindo o mês em que se iniciou o tratamento, a data em que cada teste foi requisitado e o resultado)?					
6.3	As ferramentas de notificação actuais (em papel e/ou electrónicas) dos centros incluem campos para notificar sobre variáveis chave, incluindo o nº de pacientes que fizeram um teste de CV, o nº de pacientes com supressão viral, e para relatórios de rotina sobre os testes de CV e seus resultados?					
6.4	Os sistemas e ferramentas de MeA nos centros têm capacidade para acompanhar os resultados dos testes de CV de coortes de pacientes (p.ex. resultados dos					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

	testes de CV de pacientes 6 e 12 meses após iniciarem a ART)?					
6.5	Existe um registo das CVs elevadas (ou um registo específico) no centro, para acompanhar pacientes que tenham tido resultados elevados de carga viral (≥ 1000 cópias/ml)?					
6.6	Existe um plano para dar formação a fornecedores de serviços, pessoal de laboratório pessoal, pessoal de MeA e outro pessoal do centro sobre a utilização correcta de ferramentas de MeA?					
6.7	Existem revisões regulares (ou seja mensais, trimestrais, etc.) dos dados de CV no centro? Se “sim”, pontuar = Sim e descrever nos comentários					
6.8	Existe um plano para orientar os fornecedores de serviços, o pessoal de laboratório, o pessoal de M&E e outro pessoal do centro sobre a performance da utilização correcta de ferramentas de M&E? Descrever nos comentários					
		SIM	PARCIAL	NÃO	Comentários	Pontuação/Total (excluindo NA)
6.9	Existem planos para comparar dados do sistema de informação do laboratório (SIL) ou da base de dados do centro com dados dos registos, livros de registo, etc. a nível do centro?					
6.10	O centro recebe regularmente relatórios do SIL ou da base de dados do laboratório? Se “sim”, descrever que variáveis são enviadas e com que frequência.					
6.0 PONTUAÇÃO SOBRE a MeE						
						Pontuação/Total (excluindo NA)

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

2ª PARTE: CRITÉRIOS DE PONTUAÇÃO

Nome do estabelecimento: _____ Data da Avaliação (DD/MM/AAAA): _____

Cada elemento marcado receberá um ponto:

- Os itens marcados com “sim” recebem 1 ponto cada um.
- Os itens marcados com “parcial” recebem 0.5 pontos cada um.
- Os itens marcados com “não” recebem 0 pontos cada um.

Os totais de pontos atribuídos a cada secção devem ser somados e registados no fim de cada secção.

O número total de pontos obtidos por cada estabelecimento avaliado deve ser sopesado de forma a corresponderem a um nível específico de performance.

Nº total de pontos conferidos: _____ % Geral _____ Nível _____

Níveis	% Pontuação	Descrição dos resultados
Nível 0	Menos de 40%	Precisa de melhorar em todos os sectores e de correcção imediata
Nível 1	40% - 59%	Precisa de melhorar em sectores específicos
Nível 2	60% - 79%	Nível moderado de prontidão
Nível 3	80% - 89%	Quase pronto
Nível 4	90% ou mais	Satisfaz os critérios de prontidão

SECÇÃO	PONTOS CONFERIDOS	Nº TOTAL POSSÍVEL DE PONTOS (exclui as respostas NA)	% Pontuação	Nível	COMENTÁRIOS DO AVALIADOR
2.0 Cuidados clínicos					
3.0 Sobre o laboratório					
4.0 Local de Atendimento para testes de CV					
5.0 Estabelecimentos com laboratório					

Avaliação da Prontidão do Estabelecimento de Saúde para Aumentos da Carga Viral

Nome do encarregado:
Assinatura:

Nome(s) do(s) Avaliador(es):

Assinatura:

Date (DDD/MM/AAAA):